

Pierwotny zespół hipereozynofilowy

Kod Orpha: 314950 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare hypereosinophilic syndrome characterized by hypereosinophilia produced by clonal eosinophils derived from neoplastic stem cells in the absence of any secondary cause of eosinophilia and persisting for at least six months. The condition is associated with signs of organ infiltration, dysfunction, and damage. Clinical manifestations are highly variable, depending on the organ systems involved, and include dermatologic, pulmonary, cardiac, gastrointestinal, and cerebral manifestations, among others.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Clonal hypereosinophilic syndrome
HES-M
HES-N
Klonalny zespół hipereozynofilowy
Neoplastyczny zespół hipereozynofilowy
Pierwotny HES
HES-M
HES-N
Neoplastic hypereosinophilic syndrome
Primary HES

Kod ORPHA

314950

Kod OMIM

-

Kod ICD10

D47.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie www.orphanet.pl